#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-80202

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成4年(1992)3月13日

C 08 B 37/08 31/725 37/10

Z ADU

7624-4C 9164-4C

7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全15頁)

到発明の名称

**燐脂質結合グリコサミノグリカン** 

②特 顧 平2-193818

②出 平2(1990)7月24日

@発 明 者 桜 井 東京都東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社 東京研究所内 愛知県愛知郡長久手町岩作字雁又21番地 愛知医科大学分 @発 明 者 杉 浦 信 夫 子医科学研究所内 34 爱知県愛知郡長久手町岩作字雁又21番地 愛知医科大学分 明 木 治 個発 全

子医科学研究所内

爱知県愛知郡長久手町岩作字雁又21番地 愛知医科大学分 @発 明 老 鉿 木 盰 子医科学研究所内

生化学工業株式会社 東京都中央区日本橋本町2丁目1番5号 何出 頭

MH. 弁理士 津 国 外1名

発明の名称

燐脂質結合グリコサミノグリカン

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 一般式

を有する燐脂質結合グリコサミノグリカン又はそ

上記式中、GAGはヒアルロン酸、コンドロイ チン、コンドロイチン硫酸A、C、Eもしくは . K. コンドロイチンポリ硫酸、デルマタン硫酸、 ヘパリン、ケラタン硫酸又はケラタンポリ硫酸か ら還元性末端のヘキソサミン部分を除いたグリコ ・サミノグリカン残塞を示し、P「は1級アミノ基 を有する煩脂質を示す。

2. 一般式

を有する燐脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の塩.

上記式中、R'はOH又はNHCOCH。を示 し、R『は水業又はSO』Hを示し、GAGはヒ アルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫 酸AもしくはK又はデルマタン硫酸から遠元性末 端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリ カン残基、或いはケラタン硫酸又はケラタンポリ 硫酸から還元性末端のガラクトース部分を除いた グリコサミノグリカン残塞を示し、P・は1級ア ミノ基を有する煩脂質を示す。

3. 一般式

を有する頒脂質結合グリコサミノグリカン又はそ

## 特開平4-80202(2)

の塩.

上記式中、GAGはケラタン硫酸又はケラタンボリ硫酸から還元性末端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残塞を示し、P・は1級アミノ基を育する燐脂質を示す。

## 3. 発明の詳細な説明

## [産業上の利用分野]

本発明は、 癌転移抑制剤として有用な燐脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩に関する。

#### [従来の技術]

概転移は、血管内やリンパ管内に流出した無細胞が、血管内皮細胞やその下の基底膜と呼ばれる血管内皮細胞の細胞外マトリックスと接着し、接着した癌細胞が細胞外マトリックス内に湿潤、透過して新しい組織に転移巣をつくることが知られている。例えば S. Korach らは (Cancer Research 45、3624~3629、(1986)) 癌細胞の学に分け、培養内皮細胞に対する in vitro での接触試験で、高転移性の癌細胞は高い接着率を示し、

本発明は、下記墳脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩である。

グリコサミノグリカンは表1に示すように、、 Dーグルコサミン又はDーガラクトサミンとと Dーグルクロン酸、Lーイズロン酸及び/単位 Dーガラクトースの2糖又は4糖の繰り返し単位 より構成されている長い鎖状の多糖であり、ヒ より構成されている長い鎖状の多糖であり、ヒ ルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸 日、コンドロイチン硫酸と、コンドロイチン硫酸 の、コンドロイチン硫酸と、コンドロイチン硫酸 の、コンドロイチン硫酸と、コンドロイチン硫酸 の、コンドロイチンボリ硫酸、デルマタン硫酸、 クンボリ硫酸が知られている。 低転移性のものは低い接着率を示すことから、血管内皮細胞やその細胞外マトリックスに対する接着性が低の転移と深くかかわっていることを報告している。

また、細胞外マトリックス成分であるフィプロネクチンの細胞接着部位にあるペプチド・GRGDSは、拮抗的に細胞と細胞外マトリックスとの結合を阻害する。山田らは(Science 233.467~470. (1986)) このペプチド・GRGDSがB16F1 O細胞のマウスにおける肺転移を抑制することを示している。このことから、非常に微量で細胞接着阻害活性を持つ物質は癌転移抑制剤として利用し得ることを示唆している。

#### [発明が解決しようとする課題]

本発明は、塡脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩が、上記の癌細胞の血管内皮細胞や細胞外マトリックスへの接着を阻害することにより、癌の転移を抑制する知見を得て本発明をなした。

[課題を解決するための手段]

表 1

グリコサミノグリカン	ヘキソサミン	ウロン酸
ヒアルロン酸 (MW 1000~1000万)	GECNAC	GECUA
コンドロイチン (AW 1000~10万)	- Ga/NAc	G <b>P</b> cUA
コンドロイチン硫酸A (MW 1000~10万)	GalNAc (4S)	G.P.c.11A
コンドロイチン硫酸 C (MW 1000~10万)	Ga (NAc (6S)	GROUM
コンドロイチン硫酸D (MW 1000~10万)	GalNAc (6S)	GPCUA (25)
コンドロイチン硫酸E (MW 1000~10万)	Ga,(NAc (4S. 6S)	G <b>£</b> cUA
コンドロイチン硫酸K (MW 1000~10万)	Ga (NAC (4S)	GROUM (3S)
コンドロイチンボリ硫酸 (MW 1000-15万)	Ga,(NAc (S)	GROUM (S)
デルマタン硫酸 (MW 1000~ 2万)	Ga (NAc (5S)	IdullA. GecliA
ヘパリン (MW 1000~ 275)	GecNS (6S)	GRCUA. IduUA(2S)
ヘバラン硫酸 (MW 1000- 2万)	Gens (NAc. 5)	Gecua. Idulia (25)
ケラタン硫酸 (MW 2000- 2万)	Genac (6S)	Gal
ケラタンポリ硫酸 (NW 1000- 2万)	Genac (6S)	Gal (65)

GLeNAc : Nーアセチルローグルコサミン GalNAc : Nーアセチルローガラクトサミン GLeNS : ローグルコサミンNー硫酸

GLCNS : ローグルコサミンNーE GLCNA : ローグルクロン酸 TdvUA : Lーイズロン酸

Gal : D - ガラクトース S : O - 硫酸 本発明の燐脂質結合グリコサミノグリカンは、 その塩であることができ、好ましくはナトリウム、カリウムのようなアルカリ金属塩:カルシウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属塩: トリアルキルアミン、ピリジンのようなアミン塩 であることができる。

本発明の煩脂質結合グリコサミノグリカンは、 次のものを包含する。

#### 一般式

を有する煩脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の塩。

上記式中、GAGはヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸A、C、 Eもしくは K 、コンドロイチンポリ硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸又はケラタンボリ硫酸から 還元性未織のヘキソサミン部分

を有する爆脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩。

上記式中、GAGはケラタン硫酸又はケラタンポリ硫酸から運元性末端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残基を示し、P・は1級アミノ基を有する填脂質を示す。

グリコサミノグリカンの分子量は好ましくは 前記表 1 に記載のものが用いられる。

上記式 (I)、 (II) 及び (III) の P ' で示される 1 級アミノ 基を有する 境脂質としては、

(式中、R \* 及び R \* はそれぞれ水業、 - C H = C H R \* 又は - C O R \* (R \* 及び を除いたグリコサミノグリカン残基を示し、P・は1級アミノ基を有する燐脂質を示す。

#### 一般式

を有する増脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩。

上記式中、R・はOB又はNHCOCH』を示し、R・は水素又はSO』Hを示し、GAGはヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸 AもしくはK又はデルマタン硫酸から遠元性未端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリカン残蓄、或いはケラタン硫酸又はケラタンボリー で酸から還元性未端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残蓄を示し、P・は1級アミノ基を有する増脂質を示す。

#### --- 493 寸

R <sup>7</sup> は C <sub>6~14</sub>の ア ル キ ル 基 ) で あ り 、 Y は — C H <sub>3</sub> C H <sub>4</sub> N H — 又 は — C H <sub>2</sub> C H N H — で I C O O H

#### ある)

で示されるものが用いられる。特に R \* 及び R \* がともにヘキサデカノイル又はオクタデカノイルのようなー C O R \* であるか、 R \* が - C H = C H R \* で R \* が - C O R \* であるものが好ましい。

以下に、本発明の燐脂質結合グリコサミノグリカンの製造法について詳しく説明する。

## 還元末端限定酸化法

この方法は、グリコサミノグリカンの遠元性末端のウロン酸部分もしくはガラクトース部分又はヘキソサミン部分を還元及び部分酸化することにより開製させてアルデヒドを形成させ、このアルデヒドと燐脂質の1級アミノ基との間の還元的アルキル化反応により、燐脂質結合グリコサミノグリカンを製造する方法である。この方法を反応式で示せば次のとおりである。

## 特開平4-80202(4)

(A) 還元性未端糖のグルクロン酸又はイズロン酸に反応する場合

### (P 1 は 1 級アミノ基を有する燐脂質を示す)

還元性未端がC-2にOHを有するD-グルクロン酸又はL-イズロン酸である式(1)のヒアルロン酸、コンドロイチン硫酸C、コンドロイチン硫酸E、コンドロイチン硫酸E、コンドロイチン硫酸E、コンドロイチン硫酸E、コンドロイチン硫酸E、コンドロイチン硫酸
、デルマタン硫酸、ヘパリンを原料として使用したとき、上記反応式に従い、式(1)の煩脆質結合グリコサミノグリカンが製造できる。

場合

(式中、P ' は」級アミノ基を有する換勝質を示す)

(B) 還元性末端糖のグルコサミン又はガラク トサミンに反応する場合

(式中、 R\*は前述と同じ、 P 1 は 1 級アミノ基 を有する燐脂質を示す)

還元性末端のC-5にCH。OHを有するグルコサミン又はガラクトサミンである式(4)のヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸A、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタン硫酸を原料として使用したとき、上記反応式に従い、式(II)の燐脂質結合、グリコサミノグリカンが製造できる。

(C) 還元性末端糖のガラクトースに反応する

遠元性末端糖がガラクトースである式(7)のケラタン硫酸又はケラタンボリ硫酸を原料として使用したとき、上記反応式に従い、式(Ⅰ)、(Ⅱ)及び(Ⅲ)の填脂質結合グリコサミノグリカンが製造できる。

上記(A)、(B)及び(C)の方法においては、先ず、上記式(1)、(4)及び(7)で示されるグリコサミノグリカンを還元して還元性未端糖部分を開設させて式(2)、(5)及び(8)の化合物とする。

この還元に使用しうる還元剤としては、水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素アルカリ塩等を用いることができる。

また、上記遠元反応における溶媒は、水又は 〇. 05 N ホウ酸塩緩衝液(pN 8. 3)等を用い ることができる。

また遠元反応温度は、通常10~30℃、好ま しくは15~25℃で行うことができる。

遠元剤の使用量は、その種類等によっても異な

るが、一般には式 (1)、 (4) 又は (7) の化合物 1 モルに対して 5~50当量、好ましくは25~30当量の範囲である。

得られる式 (2)、 (5) 及び (8) の化合物を次いで部分的に酸化すると、式 (3)、 (6)、 (9)、 (10) 及び (11) のアルデヒド化合物が生成する。

この酸化反応に使用しうる酸化剤としては、過 ヨウ素酸ナトリウム、過ヨウ素酸カリウムなどの 過ヨウ素酸アルカリ塩等を用いることができ る。

酸化剤の使用量は、式 (2)、(5) 又は (8) の化合物 1 モルに対して 1 ~ 1 0 当量、好 ましくは 3 ~ 6 当量の範囲である。

酸化反応温度は、0~10℃、好ましくは0~ 4℃の範囲で行うことができる。

生成した(3)、(6)、(9)、(10)及び(11)のアルデヒド化合物は、それ自体既知の還元的アルキル化法に従い、燐脂質の1級アミノ基と反応させることができ、これによって本発

される懶脂質結合グリコサミノグリカンの燐脂質の含有量は、 0 . 05~50%、好ましくは2~10%の範囲である。

本発明の煩脂質結合グリコサミノグリカン又は その薬学的に許容される塩を、固体又は液体の医 薬用担体又は希釈剤、即ち、賦形剤、安定剤等の 添加剤とともに含む製剤とすることが好ましい。

**燐脂質結合グリコサミノグリカンの塩は水溶性** 

明が目的とする一般式(I)、(II)及び(III)で示される塡脂質結合グリコサミノグリカンを得ることができる。

上記反応に用いることのできる増脂質としては、 L - (a - ホスファチジル) エタノールアミン、 D L - ホスファチジルーL - セリン、エクノールアミンプラスマロゲン、セリンプラスマロゲン等を挙げることができる。

上記退元的アルキル化反応は、水、 0 . 0 5 M リン酸緩衝液(pH 7 . 0)又はジメチルホルムアミドのような溶媒中において、式 (3)、(6)、(9)、(10)又は(11)のアルデヒド化合物とクロロホルム等に溶解した燐脂質とを混合して均一な溶液にし、通常 15~60℃の温度で反応させ、それと同時に又はその後に、例えばシアノ水素化ホウ素ナトリウム等の返元剤を用いて返元することにより一般式 (1)、(II)及び (II)の化合物を製造することができる

本発明の一般式(I)、(II)及び(III)で示

であるため、注射剤として用いる場合に最適である。該医薬製剤において、前記有効成分の担体成分に対する割合は、1~90重量%の間で変動させうる。

割形及び投与形態としては、顆粒割、糖粒剤、 散剤、錠剤、カブセル剤、丸剤もしくは液剤等の 削形にして、又は原末のまま経口投与してもよい し、注射剤として静脈内投与、筋肉内投与又は皮 下投与してもよい。また、坐剤、軟膏剤、パップ 剤、貼付剤、リニメント剤、ローション剤等の剤 形にして、外用剤として用いることもできる。ま た、注射用の粉末にして、用時調製して使用して もよい。

経口、経腸、非経口もしくは局所投与に適した 医薬用の有機又は無機の、固体又は液体の担体も しくは希釈剤を、本発明の熔脂質又は脂質結合グ リコサミノグリカン又はその塩を含む医薬製剤を 調製するために用いることができる。水、ゼラチ コン、乳糖、デンプン、ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、動植物油脂、ベンジルアルコール、 ガム、ポリアルキレングルコール、石油樹脂、やし油、ラノリン又は医薬に用いられる他のキャリアー (担体) は全て、本発明品の担体として用いることができる。また、安定剤、湿潤剤、乳化剤や、浸透圧を変えたり、製剤の適切な中を維持するための塩類を補助薬剤として適宜用いることもできる。

類粒剤、細粒剤、散剤、錠剤又はカブセル剤の場合には、該医薬製剤は本発明品を5~80重量%含有していることが好ましく、液剤の場合には、1~30重量%含有していることが好ましい。また、注射剤の場合は1~10重量%、坐剤の場合は1~50重量%が好ましい。局所投与用である軟膏剤又はバップ剤等として用いる場合は、0、1~10重量%含有していることが好ましい。

臨床投与盤は、経口投与の場合、成人に対し有 効成分として、1日整100~2000mgを内能 することが好ましいが、年令、症状により適宜増 減することも可能である。前記1日畳を1回、又

## 1. GAGの定量

- (1) ウロン酸を含有するGAG:カルバソール硫酸法(Bitter-Muir法) ANALYTICAL BIOCHEMISTRY 4. 330-334 (1962)
- (2) ガラクトースを含有するケラタン硫酸又はケラタンポリ硫酸: アンスロン法 Biochem. J.50. 298-303 (1952)

#### 2. 燐脂質の定量

- (I) リンの定量:モリブデンブルー法、無機応用比色分析、4、共立出版株式会社、編集代表 平野四歳 130~ 135頁
- (2) 脂肪酸の定量:10~50mgのGAG-脂質を10元の1N-水酸化ナトリウム水溶液に 溶解し、100℃で1時間加水分解する。反応液 を1N-塩酸水溶液で酸性にした後、クロロボル ムで抽出し、クロロボルム相を水で洗浄する。脱 水ボウ硝で乾燥後、減圧下で溶媒を除去。残道に 3%塩酸(ガス)含有メタノールを加え、封管 中、100℃で3時間加熱後、石油エーテルで3 回抽出する。石油エーテルを3回水洗し、混入し

は適当な間隔をおいて2もしくは3回に分けて投 与することが好ましい。

また、注射剤として用いる場合には、成人に対し有効成分として、1回量10~1000mgを投与することが好ましく、軟膏剤又はパップ剤等として用いる場合は、前記含有割合のものを適当量 患部に塗布することが好ましい。

#### 「磐明の効果」

本発明品の婚脂質結合グリコサミノグリカン又 はその塩は、細胞接着阻害作用を有し、かつ毒性 もないので癌転移抑制剤として有用である。

#### [宴施例]

次に実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は、実施例に限定されるものではない。

以下の実施例において、増脂質結合グリコサミ ノグリカンのリン含量、増脂質含量、及びグリコ サミノグリカン(GAG)含量は、以下の方法で 測定した。

#### 測定法

た塩酸を除き、脱水ボウ硝で乾燥後、減圧濃縮 1... 次の(G.L.C.)用試料とする。

気相液相クロマトグラフィー (GLC)

GC-15A(島津製作所)

充填削: PEG-HT 5% Uniport HP 60/80

ガスクロ工業㈱

運転条件:試料気化室温度 350℃

カラム温度:190~200℃

カラム: 3 φ × 2 m

流速: N : 45 ml/min.

#### 実施例1

選元末端限定酸化法による燐脂質結合グリコサ ミノグリカンの製造

- (1) 還元末端限定酸化グリコサミノグリカンの 製造
- 1) 還元末端残蓋關環ヒアルロン酸の製造

## 特開平4-80202(フ)

酢酸でpH4.5にしてエタノールを加えて生成物を沈潤させ、次いで生成物をエタノールで洗浄した。これによりロット番号Ⅰ00の還元末端残基関環とアルロン酸(R-HAI)を1800mg得た。

2) 遁元末端限定酸化ヒアルロン酸の製造

1700mgの R-HA1 (ロット番号100)を250m2の40mMイミダゾール (pH6.5) に溶解し、0℃で139.96mgの過ヨウ素酸ナトリウムを加え、1時間反応させた。反応液にエタノールを加えて生成物を沈澱させ、次いでエタノールで洗浄した。これによりロット番号200の還元末端限定酸化ヒアルロン酸(0-HA)1600mgを得た。

3) 他のグリコサミノグリカンの還元末端限定 酸化物 (0-GAG) の製造

ヒアルロン酸 (鶏冠由来、MW 5万; HA5, MW15 万: HA15)、

コンドロイチン(コンドロイチン(硫酸 A から酸性メタノール溶液で脱硫酸したもの、 Wit1.5万、: CH) 、

コンドロイチン硫酸 C (蚊軟骨由来、 MW1万: CS(S1)、 MW3万: CS(S3)、 MW6万: CS(S6)) コンドロイチン硫酸 A (蚊軟骨由来、 MW3万: CS(W))、

デルマタン硫酸(豚皮由来、 MW1.5万; DS)、 ヘパリン(豚小腸由来、 MW1.5万; Hep)、

ケラタン硫酸(牛角膜由来、 MW1.5万:KS)を原料として上記の1)に準じて表2の条件で還元末端残基開環グリコサミノグリカン (R-GAG)を製造した、ひきつづき、上記の2)の方法に準じて表3の条件で還元末端限定酸化グリコサミノグリカン (0-GAG) を製造した。

来り

ロット番号	生 成 物	反応条件 GAG/NaBHa (mg/mg)	収量 (mg)
100-2	R-HA5	5000/94.58	4720
100-3	R-HA15	1000/ 6.31	971
101	R-CH	1000/63.05	867
102	R-CS (S1)	1000/94.58	880
102-2	R-CS (S3)	1000/31.50	897
102-3	R-CS (S6)	1000/15.76	869
103	R−CS (W)	1000/31.50	823
104	R-DS	150/ 9.46	130
105	R-Hep	1000/63.05	772
107	R-KS	20/ 1.28	14.6
i			

表 :

ロット番号	生成物	反応条件 R-GAG/NaIO。(mg/mg)	収量 (mg)
200-2	0-HA5	4500/77.0	. 4310
200-3	0-HA15	900/ 5.14	815
201	0-СН	800/45.65	766
202	0-CS (S1)	800/68.48	715
202-2	0-CS (S3)	800/22.83	774
202-3	0-CS (S6)	800/11-41	699
203	0-CS (W)	800/22.83	697
204	0-DS	100/ 5.71	82
205	0-Hep	700/39.95	666
207	o-ks	10/ 0.57	7

(2) Lー (αーホスファチジル) エタノールアミン・ジパルミトイル結合グリコサミノグリカン (GAG-PPEADP)の製造

L - (α - ホスファチシル)エタノールア
 シン・ジバルミトイル結合ヒアルロン酸の製造

) D O O m g の ロット 番号 2 O O の O - HAを O. 05 Mリン酸塩緩衝液 (pH7.0) 100 ml に溶解し、クロロホルム:メタノール=2:1の 溶媒で(lng/ml)に溶解したL-(α-ホスフ ァチジル) エタノールアミン・ジバルミトイル (PPEADP)を69. 2 配加えた。さらに、メタノー ルを加えて均一な溶液にして、50℃で1時間反 応させ、その後、シアノ水素化ホウ素ナトリウム を 2.5 mg を加えた。 2 時間 5 0 Cで反応させ、減 圧下濃縮し、酢酸飽和のエタノールを5倍量加え て生じた沈澱を沪取した。沈澱を0、314塩化 アンモニウム塩で溶解し、疎水クロマトカラム (TSKgelフェニルトヨパール650M 4 0 0 ml)に吸着し、充分に O. 3 N塩化アンモニウム 水溶液で洗浄し、30%メタノール水溶液で溶出 した、素通り及び洗浄画分に未反応のHAI が溶出 され、30%メタノール水溶液の画分に目的とす る本品が溶出した、30%メタノール水溶液溶出 画分を滅圧下濃縮し、透析で脱塩後、凍結乾燥し てロット番号300の白色粉末を得た。

収量: 4 O mg

, PPEADP含量: 6. 21%

ヒアルロン酸含量:62.12%

疎水クロマトグラフィ:図ー1に示す。

疎水クロマトグラフィの条件

カラム:TSK gel フェニル5PW

 $(7.5 \phi \times 7.5 cm)$ 

溶媒:0~5分 0.314塩化アンモニウム

水溶液

5~50分 30%メタノール水溶液

溶出速度: 0.5 14/分

王: 7 kg/0.5cm²

分画容量:1 11/1

検出: O D zzona

検体: 1 0 0 Pl (1 mg/ml 0.3M塩化アンモニウ

ム水溶液)

2) その他の燐脂質結合グルコサミノグリカン の製造

表 3 に示した 0 - GAG と PPEADPとを表 4 に示した 条件で、上記 (2) - 1) の方法に準じて増脂質結 合グリコサミノグリカンを製造した。得られた生 成物の分析値を表4に示した。

GAG (%)	63.43	63.35	59.10	63.04	65.52	67.13	67.48	66.10	74.65	68.40	65.24
PPEADP (%)	1.33	0.46	4.27	5.83	2.23	1, 07	2.23	£.21	4.30	4.09	3.97
(ng)	42	32	30	38	83	92	22	بة م	80.6	3.3	9:2
反応条件 O-GAG/PPEADP/NaBHsCN	1000/13.84/5.03	700/ 3.23/1.17	700/32, 29/11, 73	100/48.44/17.60	700/16, 15/5, 89	500/ 5.77/2:09	500/11:53/4.19	50/ 2.31/0.84	500/23.07/8.38	20/ 0.92/0.34	7/ 0.33/0.12
生成物	R-11A5-PPEADP	R-IIA15-PPEADP	CH-PPEAUP	CS(S1)-PPEADP	CS (S3) -PPEADP	CS (S6) -PPEADP	CS (W) -PPEADP	DS-PPEADP .	Hep-PPEADP	HS-PPEADP	KS-PPEADP
ロット番号	300-2	300-3	301	302	2-208	302-3	303	304	305	306	307

# 卷考例 1

フィブロネクチンを干め塗布した培養皿に 塗布した婚胎質結合グリコサミノグリカンの BHK21細胞の接着に対する効果

96穴培養皿を5ルノ減ウシ血漿フィブロネクチン100単で塗布した後、洗浄し、実施例1で 得た各種燐脂質結合グリコサミノグルカン100 減ノ穴を表5に示す各濃度で塗布した。

別に、100mm径の培養皿に培養したBHK 21細胞(新生ハムスター腎細胞)を0.1mg/mlの濃度のトリプシン溶液5mlを加え、37℃で5分間処理した、次いで、1mg/mlの大豆トリプシンインヒビター溶液5mlを加え、トリプシンを不活性化した後、遊離した細胞を進心により集めた。細胞は2回洗浄後、1mlあたり1×10 \* 個細胞となるように単一細胞懸濁液とした。

得られた単一細胞懸濁液100㎏(1×10・ 個細胞)を、上記フィブロネクチンと燐脂質結合 グリコサミノグリカンを塗布した培養風に加え、 37でで1時間処理した。接着しなかった細胞を 洗浄した後、接着した細胞を2%ホルムアルデヒ ドで固定し、直接位相差顕微鏡で観察して、その 細胞数をカウントした。

結果を表5に示す。表5は、各濃度における細胞接着の変動を示す。値は3回ないし4回の測定の平均を示し、誤差(標準偏差)もあわせて表した。

なおそれぞれの遊離グリコサミノグリカンおよび未結合の須脂質のみでは高濃度にしても全く細 胞接着阻害効果を示さなかった。

表 5

ルン型	3 0 2 - 3 (CS (S6) - PPEADP)
1	91.4% ± 6.8%
2	60.9% ± 4.5%
5	23.0% ± 0.2%
10	1.3% ± 1.2%
	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR

#### **参考例**2

各種培養細胞の細胞接着物質に対する婚脂質結 合グリコサミノグリカンの接着阻害効果 実施例1で得た燐脂質結合グリコサミノグリカンについて、BHK21細胞(新生ハムスター腎細胞)、CEF(ニワトリ胚線維芽細胞)・B16F10(高転移性マウスメラノーマ細胞)、CHO(チャイニーズハムスター卵巣制)、及びbaEC(ウシ大動脈内皮細胞)の各種細胞群に対しての・フィブロネクチン(FN)・ラミニン(LN)・「型コラーゲン(Coll)及びビトロネクチン(VN)による接着に対する阻害効果を検討した。

を添加せず、接着物質のみの細胞接着を100% とした。結果を表6に示す。

なお、表 6 中で相対接着細胞数として、全くあるいは殆ど細胞接着しなかった場合(ロー1 0 %未満)を一、10~30%未満を+、30~50%未満を++、50~70%未満を+++、70~90%未満を+++、そして90~100%の細胞が接着した場合を++++と半定量的に表した。

色の境務質結合グリコサミノグリカンの細胞接着阻害の結果

			#	<b>新設/接着</b>	44000000000000000000000000000000000000	( 5 ut	( Jul )		
ロット発导 田蘭(111/11)	(F)	BHK2	(2.1	CEF		B16	F10	СНО	
		Æ	NA.	Æ	N.	F.	š	Æ	3
300 (HA1-PPEADP)	2								
	8								
301 (CH-PPEADP)	2	++++		‡ ‡					
	8	‡		<b>‡</b>					
302 (CS (S1) - PPEADP)	2	‡		<b>‡</b>					
	300	*	•	•	1	•	,		
302-2 (CS (S3) -PPEADP1	2	,		ı	•	•	,	•	
	90		1						
302-3 (C5 (S6) -PPE40P)	2	:	‡					:	•
	8	+	•						,
303 (CS (W) -PPEADP)	e	1			•	•	,		,
	呂	,	,	1		•	٠	•	,
304 (DS-PPEADP)	10	ŧ							
	윤								
305 (Rep-PPEADP)	2	****							
	8	<b>:</b>							
JAN 1	901	****		1		###		; ;	
HAS	8	****		‡		##		****	
HA15	100	****		‡		‡		<u>:</u>	
₹	욢	##		##		*		į	
(((S)(S))	200	###		<b>‡</b>		‡		:	
(55)53	2	***		***		‡		:	
(36)	200	‡		###		‡		##	
£ 53	9	‡		‡		‡		*	
<b>8</b>	2	***		###		##		:	
Hep	음	#		‡ =		##		:	
NS NS	200	ŧ		##		##		:	
CPS (III)	90	***		###		**		<b>‡</b>	
PPEADP	300	:		#		###		<b>‡</b>	
-				_					

#### 4. 図面の簡単な説明

図1は実施例1-(2)-1)の増脂質結合グリコサミノグリカンの疎水クロマトグラフィーを示す。

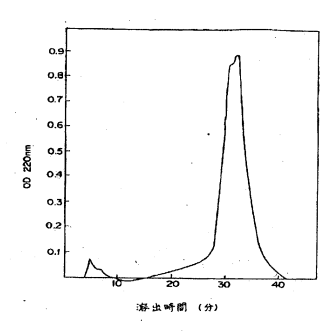


図 1

#### 手統補正書

平成 3年 7月23日

特许厅長官 揆 呎 豆 氮

1.事件の表示

平成2年转许新第193818号

2. 発明の名称

**焼脂質粘合グリコサミノグリカン** 

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人 名 称 生化学工業株式会社

•

住 所 〒107 東京都槎区赤坂2-10-8 第一個和ビル 氏 名 弁 理 士 (7866) 株 国 電影 (3586)1738~9

- 5. 補正命令の日付 自発
- 6. 補正の対象 明細書の特許請求の範囲及び発明の詳細な 説明の各編
- 7. 補正の内容

等許庁 3.7.23 まり

方式 電影

## I. 特許請求の範囲の欄

別紙1のとおり訂正する。

- 11. 発明の詳細な説明の欄
- (1)明細書6頁表1デルマタン硫酸のヘキ ソサミンの欄の「Ga & NAc (55)」を 「Ga & NAc (4S)」と訂正する。
- (2) 同 6 頁末行の「o 硫酸」を「O 硫酸」 と訂正する。
- (3) 同7頁9行~9頁7行を別紙2のとおり訂正する。
- (4) 同11頁3行~11頁4行の反応式を次の とおり訂正する。

## 特開平 4-80202 (12)

(5) 同1 1 頁 5 行の「P'は1級アミノ基を 有する頻脂質を示す」の前に「R"は前述と同 じ、」を挿入する。

- (6)同11頁下から2行の「式(I)」を 「式(I)~a」と訂正する。
- (7) 同12頁3~4行の反応式を次のとおり訂 正する。

(8) 同12頁下から3行の「式(II)」を 「式(II) - a」と訂正する。

(9) 同13頁2~5行の反応式を次のとおり訂 正する。

(11) 同 1 6 頁下から 1 行と 2 行の間に次の記載を挿入する。

「上記還元末端限定酸化法で製造される化合物を表 A に具体的に示す。

(10) 同 1 4 頁 3 ~ 4 行の「(I)、(II)」を 「(I) - b、(II) - b」と訂正する。

**	原料グリコサミノグリカン(GAG)	ヒアルロン質、コンドロイチン、コンド ロイチン研算A . CもしくはE、デルマタン研製 A . CもしくはE、デルマタン研製、ヘパリン	コンドロイチン硫酸ド、コンドロイチンボリ液酸	ゲンケンで概要	ケックンボリ硫酸	アンドロン酸、ロンドロイチン	コンドロイチン政策AもしくはK、コンドロイチンポリ政策、デルマタン前数	ケラタン疎散、ケラタンボリ路壁	ケラタン硫酸、ケラタンボリ硫酸
	横通式	046 CH-P	нооо Нооо	CH-OH HO OH GAG CH-P1	HO H	NO CHP.	HO,SO CHe-P' CH.OH GAG NHCOCH,	HO CHI-PT	HO CH,-P,
1 42	·梅 ·	1 - (1)	1 - (2)	1 (3)	1 - (4)	[ T ] - H	11 - (2)	B - (3)	· <del>B</del>

別紙 1 特許請求の範囲

1. 一般式

を有する燐脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の塩。

上記式中、P'は1級アミノ基を有する増脂質を示し、

(1) GAGがヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸A、CもしくはE、デルマタン硫酸、ヘパリンから退元性末端のグルクロン酸部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、或いはデルマタン硫酸から週元性末端のイズロン酸部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、GAGは4位に、R・は3位に関換し、R・はCOOH基を示し、R・はOH基を示す。

ロイチンボリ硫酸から還元性末端のグルクロン酸 部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、 GAGは4位に、R\*は3位に震換し、R\*は COOH基を示し、R\*はOSO、H基を示

(3) GAGがケラタン硫酸から週元性末端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残 基のとき、GAGは3位に、R\*は4位に置換 し、R\*はCH、Q日落を示し、R\*は0日基を示す。

(4) GAGがケラタンポリ硫酸から還元性末端 のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカ ン残基のとき、GAGは3位に、R\*は4位に置 扱し、R\*はCH, OSO, H基を示し、R\*は OH基を示す。

#### 2. 一般式

を有する偽脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の塩。

上記式中、P!は1級アミノ基を有する煩脂質を示し、

(1) GAGがヒアルロン酸又はコンドロイチンから週元性末端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、R'はNHCOCH。基を示し、R'はOH基を示す。
(2) GAGがコンドロイチン硫酸Aもしくは
K、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタン
硫酸から週元性末端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、R'はNHCOCH。基を示し、R'はOSO。H基を示す。

(3) GAGがケラタン硫酸又はケラタンポリ硫

酸から還元性末端のガラクト-ス部分を除いた

グリコサミノグリカン残基のとき、R <sup>1</sup> 及びR <sup>2</sup> はOH基を示す。

### 3. 一般式

を有する燐脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩。

上記式中、P・は1級アミノ基を有する燐脂質を示し、GAGはケラタン硫酸又はケラタンポリ 硫酸から還元性末端のガラクト・ス部分を除いた グリコサミノグリカン残基を示す。

#### 別紙2

## (1) 一般式

を有する換脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の 塩。

上記式中、P・は1級アミノ基を有する燐脂質を示し、

(1) GAGがヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸A、CもしくはE、デルマタン硫酸、ヘパリンから還元性末端のグルクロン酸部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、或いはデルマタン硫酸から還元性末端のイズロン酸部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、GAGは4位に、R®は3位に置換し、R²はCOOH基を示し、R²はOH基を示す。

(2) GAGがコンドロイチン硫酸 K 又はコンド ロイチンポリ硫酸から還元性末端のグルクロン酸 部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、 GAGは4位に、R<sup>®</sup> は3位に置換し、R<sup>®</sup> は COOH基を示し、R<sup>®</sup> はOSO。H 基を示 す。

(3) GAGがケラタン硫酸から還元性末端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、GAGは3位に、R<sup>2</sup>は4位に重換し、R<sup>2</sup>はCH<sub>2</sub>のH基を示し、R<sup>2</sup>はOH基を示す。

(4) GAGがケラタンポリ硫酸から還元性末端のガラクトース部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、GAGは3位に、R<sup>2</sup> は4位に置換し、R<sup>2</sup> はCH<sub>2</sub> OSO、H基を示し、R<sup>3</sup> はOH基を示す。

## 特開平 4-80202 (15)

(11) 一般式

を有する爆脂質結合グリコサミノグリカン又はその塩。

上記式中、P・は1級アミノ基を有する燐脂質を示し、

(1)GAGがヒアルロン酸又はコンドロイチンから還元性末端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、R・は NHCOCH。基を示し、R・は OH基を示す。
(2)GAGがコンドロイチン硫酸Aもしくは
K、コンドロイチンポリ硫酸又はデルマタン
硫酸から還元性末端のヘキソサミン部分を除いたグリコサミノグリカン残基のとき、R・は
NHCOCH。基を示し、R・はOSO。H基を示す。

(3)GAGがケラタン硫酸又はケラタンポリ硫

酸から遺元性末端のガラクトース部分を除いた グリコサミノグリカン残基のとき、R · 及びR ° は O H 基を示す。

(凹) 一般式

を有する燥脂質結合グリコサミノグリカン又はそ の塩。

上記式中、P・は1級アミノ基を有する類脂質を示し、GAGはケラタン硫酸又はケラタンポリ 硫酸から還元性末端のガラクトース部分を除いた グリコサミノグリカン残基を示す。